



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-1306

(43)公開日 平成10年(1998) 1月6日

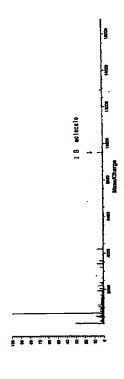
内整理番号 FI	技術表示箇所
C01B 3	31/02 1 0 1 Z
B01J	19/12 B
G 0 3 F	7/004 5 3 1
審査請求	t 未請求 請求項の数11 FD (全 13 頁)
(71)出願人	. 000147774
	株式会社石川製作所
∄	石川県金沢市尾張町1丁目2番40号
(71)出顧人	596098379
月15日	三谷 洋興
该概要集	石川県能美郡辰口町旭台1丁目50番地
(72)発明者	三谷 洋興
	石川県能美郡辰口町旭台1丁目50番地
(72)発明者	
	石川県石川郡鶴来町本町2丁目119番地3
(72)発明者	
	石川県能美郡辰口町旭台1丁目50番地
(74)代理人	
	最終頁に続く
	C 0 1 B B 0 1 J G 0 3 F 審査請求 (71)出願人 (71)出願人 (71)出願人 (72)発明者

(54) 【発明の名称】 新規なフラーレン化合物及びその製造方法と使用方法

(57)【要約】

【課題】 フラーレン多量体とその中間体のフラーレン 会合体を提供する。

【構成】 C60等のフラーレンをトルエン等の溶媒に1×10-3mo1/以上の濃度で溶解し凝固させて、フラーレン会合体とする。溶媒の溶解後にレーザー照射すると、会合体は23,53等の特定の多量化度の多量体に変質する。多量体は安定かつ単離可能である。







【特許請求の範囲】

【請求項1】 フラーレン単量体を、単量体の回転自 由度を奪うように相互に結合してなるフラーレン多量 体。

1

【請求項2】 前記フラーレン多量体が特定個数のフ ラーレン単量体を含むととを特徴とする、請求項1のフ ラーレン多量体。

フラーレン単量体の溶液を凝固させる 【請求項3】 ととにより、単量体を前記溶液中で会合させて会合体と し、次いで会合体にレーザー照射することにより、会合 10 体中のフラーレン単量体を相互に結合して多量体とした フラーレン多量体。

【請求項4】 フラーレン単量体の溶液にフラーレン の貧溶媒を添加することにより、単量体を会合させて会 合体とし、次いで会合体を光励起することにより、会合 体中のフラーレン単量体を相互に結合して多量体とした フラーレン多量体。

【請求項5】 フラーレン単量体の溶液を凝固させて フラーレン会合体の溶液とした後、溶液中のフラーレン 会合体を光励起することにより、会合体中のフラーレン 20 単量体を結合してフラーレン多量体とする、フラーレン 多量体の製造方法。

【請求項6】 フラーレン単量体の溶液にフラーレン の貧溶媒を添加してフラーレン会合体の溶液とした後、 溶液中のフラーレン会合体を光励起することにより、会 合体中のフラーレン単量体を結合してフラーレン多量体 とする、フラーレン多量体の製造方法。

フラーレン単量体の溶液を凝固させて 【請求項7】 会合体とする、フラーレン会合体の製造方法。

【請求項8】 フラーレン単量体の溶液にフラーレン 30 の貧溶媒を添加して会合体とする、フラーレン会合体の 製造方法。

フラーレン単量体の溶液に、フラーレ 【請求項9】 ンの貧溶媒を添加することにより製造したフラーレン会 合体。

【請求項10】 基板上にフラーレン会合体溶液の膜を 設け、該溶液膜に光照射することにより、溶液中の会合 体を基板に付着したフラーレン多量体の膜に変化させ る、フラーレン多量体膜の製造方法。

【請求項11】 光照射を局所的に行うことによりフラ 40 ーレン多量体膜の潜像を形成し、潜像の形成後に残存す る会合体を除去して潜像を現像することを特徴とする、 請求項10のフラーレン多量体膜の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の利用分野】この発明は、C60等のフラーレンの 会合体や多量体に関する。この発明は特に、フラーレン 単量体溶液の凝固等を用いて会合体を製造し、会合体の 励起により多量体を製造することに関する。またこの発 明は、フラーレンの会合体や多量体を用いたリソグラフ 50 ラーレン間の反応をもたらす。なお生成物がフラーレン

ィーに関する。 [0002]

【従来技術】フラーレンは炭素のみからなる物質で、そ の構造はグラファイト構造とダイアモンド構造との中間 的なもので、炭素の6員環を中心とし、一部に5員環が 存在する。フラーレンの炭素原子の一部を異元素で置換 し、あるいはフラーレンに異元素を付加したものも知ら れている。さらにボール状のフラーレン分子の内部に金 属原子等を内包させたものや、フラーレン分子間に酸素 や金属等の異元素を配置したものも知られている。なお この明細書では、フラーレンは狭義には炭素骨格のみか らなる本来のフラーレンを指し、広義には本来のフラー レンにその誘導体を含めたものとする。

【0003】代表的なフラーレンはC60で、これ以外に C70, C76, C78, C82, C84, C240, C540, C720 等が知られている。これらは中空のボール状のフラーレ ンである。またこれ以外にチューブ状のフラーレンが知 られている。ボール状やチューブ状のフラーレンの内で 重要なのはボール状のフラーレンで、以下特に断らない 限りボール状のフラーレンを中心に説明する。

【0004】フラーレンは溶液や単結晶等として存在 し、溶媒には例えばベンゼン、トルエン、CS2、アセ トン、トリクレン、クロルベンゼン等がある。溶液でも 単結晶でもフラーレンには回転の自由度があり、例えば 室温の単結晶ではフラーレン分子、即ちフラーレン単量 体は、並進自由度が失われているだけで、熱運動で回転 している。これはフラーレンが等方的なボール状で、フ ラーレン分子相互の結合が弱く、かつ結合のポテンシャ ルの異方性が小さいことと関連している。そしてフラー レン分子間の結合は、主としてπ電子間の相互作用に基 づくファンデルワールス結合である。

【0005】フラーレンの応用の1つとして、リソグラ フィーが注目されている。フラーレンには昇華性が有 り、薄膜を形成できる。そとでこの薄膜に潜像を形成し た後に現像できれば、リソグラフィーへの応用が可能に なる。これに関して、工業技術院のアトムテクノロジー 研究グループは、フラーレン薄膜に電子線で描画すると とにより解像度20~30nmでの露光ができ、次にモ ノクロルベンゼン等で未露光のフラーレンを除去できる と発表している(日刊工業新聞、1996年3月12 日)。電子線照射によるフラーレンからの生成物はグラ ファイトとされ、フラーレンのボール状構造は電子線照 射で破壊されるとされる。

【0006】特開平7-134413号公報は、酸素雰 囲気中でC60薄膜に350~405nmの紫外線を照射 して露光し、フラーレンをレジスト膜に変化させること を提案している。との場合、未露光のフラーレンはCF 4等によるイオンエッチングで除かれる。酸素はC60の 表面に吸着して存在し、紫外線励起は酸素の存在下でフ





の構造を保っているのかグラファイトであるのかは明ら かでない。しかしながら吸着酸素が存在しない場合、フ ラーレンはこの波長での紫外線照射では相互に反応しな いり

[0007]

【発明の課題】との発明の課題は、フラーレンの多量体 を得ること、即ちフラーレンの分子、言い替えると単量 体が、ファンデルワールス力以上の力で相互に結合し、 単量体の回転自由度が失われた物質を得ること(請求項 1~4)と、その製造方法を提供することにある(請求 10 項5,6)。この発明の課題は、前記の多量体の基礎と なるフラーレン会合体、即ちフラーレン単量体がファン デルワールス力で相互に結合した物質を得ること(請求 項9)と、その製造方法を提供することにある(請求項 7,8)。またこの発明の課題は、得られたフラーレン の会合体や多量体を利用したリソグラフィーを提供する ことにある(請求項10,11)。

[0008]

【発明の構成】との発明は、フラーレン単量体を、単量 体の回転自由度を奪うように相互に結合したフラーレン 多量体にある(請求項1)。多量体では、当然のことな がら単量体の並進自由度は失われている。このようなフ ラーレン多量体は、一般にフラーレン単量体が特定の個 数で多量化したものである(請求項2)。例えば単量体 がC60の場合、多量体は多量化度、即ち多量体当たりの 単量体の数が12~14,22~25,50~55とな り、より詳細には13,23~24,52~53とな る。

【0009】またこの発明のフラーレン多量体は、フラ ーレン単量体の溶液を凝固させることにより単量体を溶 30 液中で会合させて多量体の中間体の会合体とし、次いで 会合体にレーザー照射等で光励起することにより会合体 中のフラーレン単量体を相互に結合して多量体としたも のである(請求項3)。中間体のフラーレン会合体は、 単量体の溶液にフラーレンの貧溶媒を加えることでも、 生成する(請求項4)。ここに貧溶媒には例えばアルコ ール類を用い、フラーレンの溶解度が低いあるいは0の ものを用い、元々のフラーレン単量体溶液の溶媒よりも フラーレンの溶解度が低いものであれば良い。貧溶媒を 添加する場合、溶液を凝固させる必要はない。なおこれ 40 らの請求項は、物質としてのフラーレン多量体をその製 法により特定したプロダクトバイプロセスの請求項で、 製法自体の請求項ではない。

【0010】とのようなフラーレン多量体は、例えばフ ラーレン単量体の溶液を凝固させ、あるいはフラーレン 単量体の溶液にフラーレンの貧溶媒を添加して、フラー レン会合体の溶液とした後、溶液中のフラーレン会合体 を光励起することにより、会合体中のフラーレン単量体 を結合してフラーレン多量体とすることにより製造する (請求項5,6)。

【0011】フラーレン多量体の製造上の中間体はフラ ーレンの会合体で、これは、例えば数個~数百個程度、 多くの場合数個〜数十個程度のフラーレン分子が、溶液 中で会合したものである。そしてフラーレン会合体は、 例えばフラーレン単量体の溶液を凝固させることによ り、あるいはフラーレン単量体の溶液にフラーレンの貧 溶媒を添加することにより、簡単に製造できる(請求項 7.8)。単量体溶液の溶媒は、例えばトルエン、ベン ゼン、あるいはCS2とし、これ以外にもフラーレンを 溶解し得る溶媒であれば良い。またフラーレン会合体の 製造には濃度依存性があり、いずれの溶媒の場合も、単 量体濃度を少なくとも1×10-3mo1/以上とすること が、会合体の発生上好ましい。

【0012】溶液中でのフラーレン単量体の濃度を好ま しくは、トルエン溶媒の場合で2.5×10⁻³mo1/以 上、ベンゼン溶媒の場合で1.5×10-3mo7/以上、 CS2溶媒の場合で1.5×10-3mo7/以上とする。C のようにすると、凝固後あるいは貧溶媒の添加後のフラ ーレンは、実質上会合体のみとなる。なお一旦生成した 会合体は、ベンゼン等の高融点溶媒を除き、溶媒の再溶 解後もある程度の温度まで安定で、多量体の生成には会 合体の凝固溶液を用いても良く、あるいは溶媒を再溶解 させたものを用いても良い。なおこの明細書では、特に 断らない限り、溶媒の再溶解はフラーレンの会合体溶液 を会合体を分解しない温度で再溶解させることを意味す

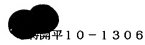
【0013】会合体から多量体への転換では、会合体の 製造に用いた溶液をそのまま用いる必要はなく、例えば 会合体溶液を基板上に塗布し、溶媒を一部蒸発させた後 に、多量体を調製しても良い。

【0014】この発明はまた、フラーレン単量体の溶液 にフラーレンの貧溶媒を添加することにより製造したフ ラーレン会合体にある(請求項9)。

【0015】との発明はまた、基板上にフラーレン会合 体溶液の膜を設け、該溶液膜に光照射することにより、 溶液中の会合体を基板に付着したフラーレン多量体の膜 に変化させるフラーレン多量体膜の製造方法にある(請 求項10)。会合体は前記の膜の形成前に生成させて も、あるいは単量体溶液の膜を設けて凝固により形成さ せても良い。好ましくは、光照射を局所的に行うことに よりフラーレン多量体膜の潜像を形成し、潜像の形成後 に残存する会合体をフラーレンの溶媒や、昇華、イオン 照射等で除去して潜像を現像する(請求項11)。

[0016]

【発明の作用と効果】発明者は、C60等のフラーレンを ベンゼン、トルエン、CS2等の溶媒に溶かし凝固させ ると、フラーレンが会合することを見い出した。さらに フラーレンの溶液にフラーレンの貧溶媒を添加しても会 合体が生成することを見い出した。会合体の生成は、例 50 えば溶液の色が変化することから確認される。また凝固



に伴って溶液のスペクトル、例えばArイオンレーザ (5 1 4 .5 n m) での励起後の発光スペクトルが変化 し、このことも会合体の生成を裏付ける。さらに一旦生 成した会合体は溶媒を再溶解させた後も、多くの場合あ る程度の温度まで安定で、凝固後のスペクトルの特徴が 再溶解後もある程度の温度まで保たれる。このことはト ルエンやCS2等の低融点溶媒に当てはまり、ベンゼン 等の高融点溶媒では再溶解と共に会合体は分解する。と のように溶液のスペクトルには冷却時と加熱時との間で ヒステリシスがあり、再溶解時(加熱側)のスペクトル 10 は会合体の分解まで凝固時のスペクトルに近似する。そ してスペクトルにヒステリシスがあることは、会合体の 発生を強く裏付ける。

【0017】溶媒はベンゼン、トルエン、CS2に限ら ず、フラーレンの溶媒となるもので有れば良い。フラー レンの種類はC60に限らず、C70, C76, C78, C82, C84, C240, C540, C720等のボール状フラーレンや C500等のチューブ状フラーレンでも良いが、ボール状 のフラーレンの場合が特に重要である。さらにフラーレ ンは炭素骨格のみからなり、置換基や付加元素、あるい 20 は表面に吸着した異元素や、フラーレンの骨格内に内包 された異元素等を含まないものが好ましいが、このよう な置換基等を含むフラーレン誘導体でも良い。

【0018】会合体の生成には濃度依存性があり、会合 体は例えば1×10-3mo7/L以上の濃度(特に指摘しな い限り、単量体に換算した濃度)で生成し、特に単量体 濃度をあるいき値以上に増すと、凝固溶液中では会合体 のみが存在し、単量体は実質的に存在しなくなる。との 濃度は、トルエン溶媒の場合で2.5×10⁻³mo1/L, ベンゼン溶媒の場合で1.5×10⁻³ mo7/L, CS2溶媒 30 の場合で1.5×10⁻ mo1/Lである。

【0019】会合体の生成に伴い、溶液のスペクトル, 即ちフラーレンに起因するスペクトルは変化する。スペ クトルのピーク位置の変化を、レーザ照射により生成し た励起子の閉じ込め効果によるものとすると、会合体の サイズはトルエン溶媒の場合で直径3分子程度となる。 即ち会合体の生成にともない、励起子は会合体の内部に 非局在化され、このことは発光波数の減少をもたらす。 なお会合体のサイズは、ベンゼン溶媒の場合で直径が3 分子程度, CS2溶媒の場合で直径が5分子程度と考え られる.

【0020】このような会合体は現在のところ溶液中に のみ存在し、溶液を濃縮し会合体濃度を高めることは可 能であるが、溶媒を完全に除いて単離することはできて いない。

【0021】会合体の生成機構を検討すると、周知のよ うに溶媒の凝固に伴い溶解度が減少し、溶解したフラー レン分子は析出しようとする。同様にフラーレン溶液に フラーレンの貧溶媒を加えても、フラーレン分子は析出 しようとする。これは、溶媒からフラーレンを押し出そ 50 率が増加する。このことは多量体の生成で、連鎖反応的

うとする一種の圧力である。次にフラーレン分子間には ファンデルワールス力が働き、この力はフラーレンを会 合させようとする。会合体は、溶媒からフラーレンを押 し出そうとする圧力と、フラーレン分子間のファンデル ワールス力により生成するものと考えられる。

【0022】特異的なことは、会合体には特定の会合度 があり、それ以上に会合体の成長が進行しないことであ る。例えばトルエン溶媒での会合体のサイズは直径で3 分子程度であり、会合体を多量体に変換した後のレーザ ーマススペクトルは、多量化度が13程度、23程度と 53程度である。そしてレーザーマススペクトルは離散 的で、中間の質量の粒子はほとんど観測されない。この ことは、多量体の出発材料の会合体も特定の会合度を持 つことを意味する。そして前記のように、会合度は溶媒 の種類によって変化する。

【0023】特定の会合度の会合体が生成することは、 会合体に何等かの構造があり、この構造で会合体は安定 となり、それ以上に会合体を成長させる機構に乏しいと とを意味する。言い替えれば通常の沈澱の場合のよう に、会合体が成長するほど安定になるのではなく、ある 会合度で安定になるのである。そしてこのような会合度 を定めている要因の1つは、フラーレンが会合した際に 密な構造となる立体的な因子である。いま1つの要素は 恐らく溶媒の側にあり、これは会合体は溶媒の側からみ ると空孔(ボア)となることと関連する。ボアとの界面 での溶媒側の安定性はポアの形状やサイズに依存し、例 えばポアが凝固時の溶媒の配列を乱さない構造が安定な ものと考えられる。なお会合体への溶媒の寄与の内で、 会合体の内部に溶媒が存在するか、特に会合体の分子 間、即ちフラーレン分子間に溶媒が存在するかどうか は、今のところ不明である。

【0024】会合体はフラーレン多量体の出発材料とな る。会合体の溶液を励起すると、例えばYAGレーザ (波長355nmの3倍波)を照射すると、会合体は多 量体に変化する。励起は例えば電子線照射でも良いが、 溶媒蒸気の存在下での電子線照射は困難である。電子線 照射では、溶媒の蒸気圧を低下させるために極低温での 照射が必要になる。とれに対してレーザ照射は溶媒蒸気 の存在下で行え、かつフラーレンのグラファイトへの分 解が無い。また照射光波長への多量体生成の依存性は小 さく、波長は会合体の吸収波長であれば良い。例えばよ り簡単に、集光した紫外線ランプ等を励起光源に用いて

【0025】励起は会合体の溶液に対して行い、溶液は 凝固していても再溶解していても良い。次に会合体溶液 中に適宜の基板を浸し例えばレーザ照射すると、多量体 の一部は上澄み状になり基板に付着する。また他の一部 は多量体が成長して沈澱する。沈澱と上澄みとの比率は レーザパルスの時間幅に依存し、短パルス程上澄みの比



な側面が少ないことを示唆する。同様に会合体溶液を凝 固させたままレーザ照射すると、多量体の成長が少な く、比較的分子量の小さな多量体が得られる。そして基 板に付着した多量体は剥離せず、レジストとして使用で きる。同様に沈澱成分は、例えば固体潤滑剤や、マイク ロデバイスでのベアリング、超導電体の素材等に使用で きる。

【0026】多量体の質量分布を公知のレーザマススペ クトロスコピーによる分析すると、離散的な質量分布を 示す。例えば前記のように、トルエン溶媒からのC60の 10 多量体は、C60換算で約13個,23個と53個とに分 布のピークがあり、その間にはほとんど質量分布が無 い。このことは多量体に構造があり、グラファイトのよ うなランダムな構造ではなく、元のフラーレン骨格が維 持された巨大な分子構造を持っていることを示してい る。ただしフラーレンの閉曲面が破れずに結合している のか、部分的にフラーレンの閉曲面に破れ目が生じてい るのかは明らかでない。さらに特定個数のフラーレンが 結合していることは、フラーレン分子が立体的に結合し て特定の構造を取ることを示している。また多量体を溶 20 媒から分離できることは、多量体の内部でフラーレン単 量体の回転の自由度が失われ、単量体が相互に化学結合 していることを示している。即ち多量体は安定な物質で ある。

【0027】との発明では例えば炭素のみからなるフラ ーレン多量体を調製でき、特に限定するものではない が、酸素等の異元素を導入する必要が無い。この発明で 得られる多量体は、例えばフラーレン自体が相互に結合 したネットワークで、単なるフラーレン分子とは異なる 物質である。

【0028】フラーレン多量体は、例えばリソグラフィ ーに用いることができる。例えばフラーレンの会合体溶 液を、好ましくは溶媒を再溶解させた後に、スピンコー ト等により基板に塗布する。このようにして会合体溶液 の膜を形成し、光等で励起して多量体を生成させる。生 成物の多量体は基板に付着し、レジストとなる。残余の 会合体や単量体は、例えば溶媒に溶解させて除去する。 しかし多量体膜をレジストにする場合、残余の会合体が 存在すれば、次の工程での加熱で会合体は単量体に変化 し、単量体は例えば昇華で除かれる。

【0029】多量体の多量化度を例えば20~50程度 とすると、C60の場合、多量体の直径は数nm程度で、 リソグラフィーでの分解能は例えば10~100nm程 度となる。これはサブミクロン領域でのリソグラフィー に最適である。即ちこの発明では、サブミクロン領域で のパターニングに適したリソグラフィーができる。

[0030]

【実施例】図1はフラーレン会合体の製造方法を模式的 に示す図で、溶媒にはトルエン,ベンゼン,CS2の場 合を示したが、フラーレンを溶解できるものであれば良 50 ち色調の変化や発光スペクトルの変化は会合体の生成を

い。また実施例ではフラーレンとしてC60を示したが、 これ以外のボール状あるいはチューブ状のフラーレンで も良い。好ましいことではないが、フラーレンの内部に 異元素を内包させたり、あるいはフラーレンに置換基を 導入したり付加したりしたものでも良い。C60の溶液は 常温ではいずれも藤色で、脱酸素したトルエンのC60を 溶解し徐々に冷却すると、凝固点付近で色調は藤色から 黄色に変化する。凝固したトルエン溶液を再溶解させて も色調は変化せず、210K以上で溶液の色は黄色から 元の藤色に変化する。

【0031】このような現象はトルエン溶媒以外でも生 じ、例えばベンゼン溶媒の場合、融点の270K以下で 色調は藤色から黄色に変化し、凝固溶液を再溶解させる までは色調は黄色のままである。またCS2溶液の場 合、凝固点の160K以下に冷却すると溶液の色は藤色 から黄色に変化し、凝固した溶液を再溶解させても21 OKまでは溶液の色は黄色のままである。 このような色 調の変化はフラーレンの状態に変化が生じたことを示 し、色調の変化は溶液の徐冷で生じ、急冷では生じな い。とのため、凝固点付近での冷却速度を好ましくは1 K/分以下とする。

【0032】図2に、トルエン溶媒でのC60溶液の発光 スペクトルを示す。図の(a)は、C60濃度が7×10 - 1 mol/Lでのスペクトルを示し、(b)はC60濃度を 2.2×10⁻³ mo1/Lに増加させた際のスペクトルを、 (c) は濃度2.5×10⁻³mol/Lでのスペクトルを示 す。また(d)は、比較用のC60単結晶の発光スペクト ルである。これらの発光スペクトルは、514.5nm のArイオンレーザーで励起した際のスペクトルで、常 30 温(300K)でのスペクトルを点線で、120Kでの スペクトルを実線で示す。(a) に示すように、51 4.5 nm (波数19440 cm-1) の光はC60に吸収 され、これに伴う発光スペクトルが観測される。C60濃 度が7×10⁻¹mo1/Lの(a)では、120Kでの発光 スペクトルは、バンド幅が狭いだけで、300Kでの発 光スペクトルと本質的に同一である。

【0033】C60濃度を2.2×10-3mo1/Lに増すと (b) 120Kのスペクトルは300Kのスペクトルか ら低波数側へシフトし、C60濃度を2.5×10-3mo1/L (c) に増すとスペクトルの変化はさらに著しく、

(d) の単結晶のスペクトルに類似するようになる。

(a) の低濃度のスペクトルでは、波数15000cm -1の付近にスペクトルの肩が見られ、(b)や(c)で はこの肩が消失し、14000cm゚゚付近の発光ピーク に移動している。このことは15000cm⁻¹付近の発 光の肩が、波数14000cm-1付近の発光ピークにシ

【0034】図1や図2は、C60のトルエン溶液を凝固 させるとC60の会合体が生成することを示している。即

フトしたことを示している。

9

示し、スペクトルの波数シフトは会合体の生成による励 起子の安定化を示すものである。さらに図2 (c)のス ペクトルは、(d)の単結晶のスペクトルに類似し、凝 固した溶液中に単量体が殆ど存在しないことを示してい る。図2は、会合体の生成に濃度依存性があり、C60濃 度が 7×10^{-4} mol/以下では会合体が生成せず、2. 2×10⁻3mol/Lで会合体が生成することを示してい る。そして図2と類似のスペクトルはベンゼンやCS2 等の他の溶媒でも得られ、各種の溶媒での結果をまとめ ると、会合体の生成条件はC60濃度を1×10-3mol/L 10 以上とすることである。また図2(c)が示すように、 C60濃度が特定の値以上で溶液中には会合体のみが存在 し、単量体がほとんど存在しなくなる。このような濃度 はトルエン溶媒の場合2.5×10⁻³mo1/Lで、ベンゼ ン溶媒の場合1.5×10⁻³mo1/Lであり、CS2溶媒の 場合1.5×10⁻³ mo7/Lである。

【0035】図3に、C60のトルエン溶液(2.3×1 0-3mo1/L) での発光スペクトルの温度依存性を示す。 図には測定温度を示し、左側が冷却時の特性を右側が凝 固後の再加熱時の特性を示す。220Kの発光スペクト 20 ルは冷却時も加熱時も本質的に同一で、これは凝固によ り生成したC60会合体が単量体に分解していることを示 している。これに対して210Kや190Kのスペクト ルには冷却時と加熱時との間でヒステリシスがあり、凝 固によって生成したC60会合体が約210Kまで存在し ていることを示している。既に述べたように、会合体の 生成により発光スペクトルは低波数側にシフトし、波数 15000cm⁻¹付近のC60単量体の発光スペクトルの 肩は、会合体の生成に伴って波数14000cm⁻¹付近 のピークにシフトする。そして冷却に伴い単量体のスペ 30 クトルの寄与が小さくなり、会合体のスペクトルの寄与 が増大する。

【0036】図2、図3と同様の現象は他の溶媒でも生じ、図4にC60のベンゼン溶液(2.0×10⁻³mo1/L)の発光スペクトルについて温度依存性を示す。図の左側に冷却時の特性を、右側に加熱時の特性を示す。ベンゼンの凝固点は約270Kで、それ以下ではベンゼン溶液はガラス状となり、発光スペクトルは280Kと270Kとの間を境に変化する。280Kでの発光スペクトルは室温でのスペクトルに類似した単量体のスペクトルで、270Kのスペクトルは急合体のスペクトルである。会合体のスペクトルは温度の低下と共に割合が増し、120Kではほとんど会合体のみのスペクトルである。またC60単量体での15000cm⁻¹付近での発光の肩は、会合体では14000cm⁻¹付近にシフトする

【0037】図5は、C60のCS2溶液(2.0×10⁻³ mo1/L)の発光スペクトルについて温度依存性を示す。 図3と同様に測定温度を各データに記入し、左側が冷却側を、右側が再加熱側を示す。CS2溶液では加熱時と 冷却時との間のスペクトルのヒステリシスは極めて大きい。そして200K以下では溶液中には実質的に会合体のみが存在し、単量体から会合体への変化に伴うエネルギーシフトはトルエンやベンゼンの場合よりも大きい。また200K付近まで120Kや150Kでの発光スペクトルの特徴が保たれていることは、凝固により発生した会合体が200K程度まで安定に存在することを示している。

【0038】 CCで会合体の生成機構を検討する。フラーレン溶液を凝固させると、溶媒分子の配列の規則性が増し、溶質を析出させようとする。また溶液にフラーレンの貧溶媒を加えると、フラーレンは析出しようとする。これらは溶媒中からC60分子を押し出し、会合させようとする力である。これと同時に、フラーレン分子間にはファンデルワールス力が働き、この力でフラーレン分子は会合しようとする。そこで溶媒の凝固により溶媒から働く圧力と、フラーレン分子間のファンデルワールス力により、フラーレン分子は会合体を形成するものと考えることができる。

【0039】図6に、C60のトルエン溶液(2.2×1 0-3 mo1/L) での単量体と会合体の発光スペクトルを示 す。また比較のため、実線に単結晶の発光スペクトルを 示す。単量体の15000cm-1強でのスペクトルの肩 は、会合体では14000cm-1弱にシフトし、とれに 対応するピークは単結晶では約13800cm-1にあ る。これらのスペクトルはArイオンレーザーでの励起 により生じた励起子の発光スペクトルで、波数の変化は 励起子の非局在化による安定化を示している。そして周 知のように、非局在化によるエネルギーシフト△Eは、 励起子が非局在化した長さの2乗に反比例する。そこで 会合体から単結晶へのエネルギーシフト△Eと、C60分 子から短結晶へのエネルギーシフト△Emとを考える。 単結晶では励起子は完全に非局在化され、無限大の範囲 を運動できる。そとで△Eと△Emとの比は、会合体の サイズの2乗に反比例する。このことからトルエン溶媒 中でのC60会合体のサイズは直径で約2nmとなり、こ れは直径方向にC60分子が3分子程度配列した会合体で ある。

【0040】図7に、各120KでのC60のトルエン溶 被とベンゼン溶液並びにCS2溶液の発光スペクトルを示す。また参照のために単結晶の発光スペクトルを示す。C60濃度は各溶液で1.0×10⁻¹mol/Lである。発光スペクトルのピーク位置から求めたエネルギーシフトは、トルエン溶媒とベンゼン溶媒でほぼ等しく、CS2溶媒で大きく、CS2溶媒で大きな会合体が生成することを示している。そしてこれから求めた会合体のサイズは、直径でトルエン溶媒の場合3分子程度、ベンゼン溶媒の場合3分子程度、CS2溶媒の場合5分子程度となる。CCではC60について会合体の生成を示したが、C5060以外のフラーレンでも同様の会合体が生成し、溶媒は

30



平10-1306

トルエンやベンゼンあるいはCS2以外のものでも良 61

【0041】フラーレン単量体は紫外光で励起しても、 相互に結合しない。しかしながらフラーレン会合体を紫 外光で励起すると、会合体中のフラーレン分子が相互に 結合し、多量体が生成する。このことはトルエン、ベン ゼン、CS2の溶媒の種類を問わず、任意の溶媒で生じ る。また光励起時の溶媒温度は会合体が存在する温度で あればよく、溶液は凝固していてもしていなくても良

【0042】C60のトルエン溶液(濃度1.0×10-3m ol/L) にYAGレーザー(波長355nm)をパルス 照射し、会合体を多量体に変化させた。レーザー照射に 伴い、会合体溶液中には茶褐色ないし黒褐色の上澄みが 生じ、同時に黒褐色の沈殿が生成した。上澄みと沈殿と の生成比率はYAGレーザーのパルスの時間幅に依存 し、時間幅を延ばすほど沈殿の比率が増加した。とのと とはレーザー照射により多量体が生成し、一旦生成した 多量体にさらにレーザー照射すると、多量体が相互に結 合して多量体がさらに成長することを示唆している。ま 20 た沈殿や上澄みは容器の壁等に膜状に付着し、溶媒を除 去して単離することができる。

【0043】図8は、C60会合体のトルエン溶液中(濃 度2.2×10⁻³mo1/L) にガラス基板を浸して、多量 体のを発生させた際の10000倍の電子顕微鏡写真で ある。多量体はボール状で、ガラス基板上に密着してい る。図9は同じガラス基板上の多量体膜の原子間力顕微 鏡写真で、1000nm×1000nmの範囲の像を示 している。ボール状の多量体がガラス基板上に堆積して いる。

【0044】これらのことは、多量体を用いたリソグラ フィーが可能であることを示している。即ち会合体の溶 液を適宜の基板上に塗布して会合体溶液の膜を形成し、 必要であれば減圧乾燥等により会合体溶液を濃縮する。 この間基板は会合体が安定な温度に冷却したままとす る。次いでレーザー照射等により会合体溶液中の会合体 を多量体に変化させる。生じた多量体は図8,図9に示 したように、基板上に密着しレジスト膜となる。一方残 存する会合体や単量体は例えば溶媒で簡単に除くことが でき、あるいは基板を加熱して昇華させることができ

【0045】図10、図11に、図8、図9の試料と類 似の方法で調製したガラス基板上の多量体のマススペク トルを示す。これらの図は、公知の窒素レーザーマスス ベクトルによるもので、図10はベンゼン溶液(単重体 濃度濃度2.0×10⁻³mo1/L)を凝固させて会合体を 製造した際のもので、図11は同じ濃度のベンゼン-C 60溶液に、室温でエタノール(ベンゼン30 V01%:エ タノール70V01%)を添加し、С60を会合体として析 出させた際のものである。これらの会合体を用い、レー 50 きな多量体とが観察された。次に図12中央部やや左の

ザー照射で、基板上に多量体を析出させた。

【0046】図10から明らかなように、ベンゼン溶液 を凝固させた会合体から出発した際の質量分布には、多 量化度5~6に相当する4219.5のピークと、多量 化度23~24に相当する16845のピーク, 及び多 量化度52~53に相当する37877の3つのピーク がある。図11に示すように、ベンゼン溶液にエタノー ルを添加した会合体を用いた際には、多量化度5~6や 23~24,52~53のピーク以外に多量化度13に 相当するピークがみられる。図11では、質量数160 00までの結果を示し、それより質量数の大きな部分は 省略した。そして各ピーク間には質量分布が観測されな い。このことは多量体が極めて狭い質量分布を持ち、同 時にその出発材料となる会合体も極めて限られた特定の 会合度を持つことを示している。

【0047】さて図10での多量化度が5~6は最も低 次の会合体あるいは最も低次の多量体に対応するものと 考えられ、多量体の大部分は多量化度が12付近と23 付近もしくは53付近にある。一方、マーチン等は、C 60を最密充填すると、会合度が13や23,55の付近 で、隙間のない密な構造が得られることを示してる(フ ィジカル レビュー レターズ (Physical Review Lette rs) 73-3079, 1993)。多量化度が53のピークはマー チンの55会合体に対応し、多量化度23のピークはマ ーチンの23会合体に対応し、多量化度が13のピーク はマーチンの13会合体に対応する。このことは多量体 がC60を最密に充填したものに近いものであることを示 している。多量体の質量スペクトルに特定のピークがあ り、ピーク間には質量の分布が存在しないことは、フラ ーレンの構造が多量体の生成により破壊されていないと とを示唆している。従って多量体にはフラーレンの閉曲 面が相互に結合されたもので、グラファイトは生成して いないはずである。さらに多量体は溶媒が存在しなくて も存在し、極めて安定である。このことは多量体の内部 でフラーレン分子の回転の自由度が奪われ、フラーレン 分子が相互に化学結合していることを示している。

【0048】図10、図11は多量体のサイズを示して おり、このサイズは数nm程度である。このことはリソ グラフィーでの分解能が10~100nm程度となると 40 とを示し、サブミクロン領域でのパターニングに極めて 適している。

【0049】図12, 13, 14にC60多量体の構造を より詳細に示す。図11の試料と同様に、C60単量体の ベンゼン溶液に10倍容のエタノールを加え、C60の会 合体を生成させた。会合体溶液にレーザ照射し、図1 2、図13では電子顕微鏡用の炭素ネットに多量体を付 着させて観察した。図12は透過型の電子顕微鏡写真 で、直径30mm程度の多量体が観察され、これ以外に 直径10mm程度の多量体と、直径が30mmよりも大 20

13

球状に見える多量体粒子(直径30nm程度)に電子線を照射し、電子線回折を行った際の結果が図13である。図13は、多量体粒子が面心立方(f.c.c.)型の構造を有することを示している。

【0050】さらに図12、図13と類似の試料をダイアモンド表面に析出させ、透過型電子顕微鏡で観察したのが図14である。直径50nm弱の粒子が観察され、各粒子内には単量体に相当すると見られる、より微細な粒子が見られ、単量体がボール状に多量化していることを示している。

【図面の簡単な説明】

【図1】 フラーレン会合体の製造方法を示す図で、 凝固による会合体の生成温度と単量体への分解温度とを 示す

【図2】 トルエン溶媒中でのC60会合体の発光スペクトルを示す特性図で、(a)は濃度が7×10⁻¹mol/L, (b)は2.2×10⁻³mol/L, (c)は2.5×10⁻³mol/LでのC60の発光スペクトルを示し、(d)はC60単結晶の発光スペクトルを示し、図中の点線は300Kでのスペクトルを、実線は120Kでのスペクトルを示す

【図3】 C60濃度2.3×10⁻³ mo1/Lのトルエン 溶液の発光スペクトルの温度依存性を示す特性図

【図4】 C60濃度2.0×10⁻³mo1/Lのベンゼン *

* 溶液の発光スペクトルの温度依存性を示す特性図

【図5】 C60 複度2.0×10⁻³ mo1/LのCS2溶液 の発光スペクトルの温度依存性を示す特性図

【図6】 120 K でのC 60トルエン溶液(C 60 浸度 2.2×10^{-3} mol/L)の吸収スペクトルと、励起子の 閉じ込め効果によるエネルギーシフト ΔE とを示す特性 \Box

【図7】 120 K でのC 60のトルエン、ベンゼン、 CS 2溶液 (C 60 複度各1.0×10⁻³ mol/L) と、C 60 単結晶の吸収スペクトルを示す図

【図8】 ガラスに付着したC60多量体のセラミック 粒子構造を示す、1万倍の電子顕微鏡写真

【図9】 ガラスに付着したC60多量体のセラミック 粒子構造を示す、原子間力顕微鏡写真

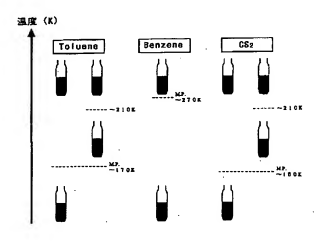
【図10】 ベンゼン溶媒を用いたフラーレン多量体の レーザーマススペクトルを示す特性図

【図11】 ベンゼン-エタノール溶媒を用いたフラーレン多量体の、レーザーマススペクトルを示す特性図【図12】 カーボンネットに付着したC60多量体のセラミック粒子構造を示す、透過電子顕微鏡写真

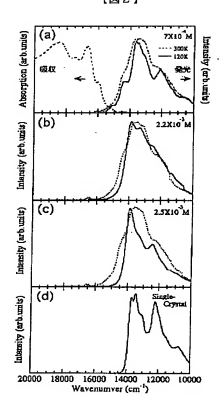
【図13】 カーボンネットに付着したC60多量体の結晶構造を示す、電子線回折図

【図14】 ダイアモンドに付着したC60多量体のセラミック粒子構造を示す、透過電子顕微鏡写真

【図1】



[図2]

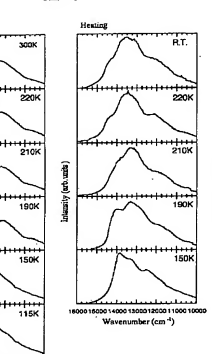




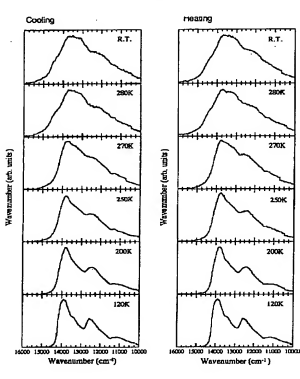


Cooling

Intensity (art. units)



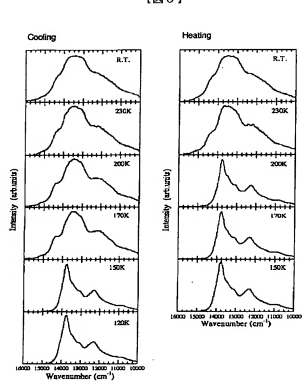
【図4】



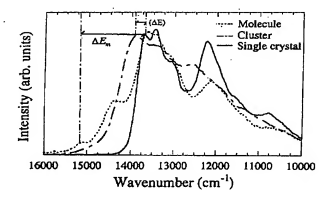
【図5】

16000 15000 14000 13000 12000 11000 10000

Wavenumber(cm -1)



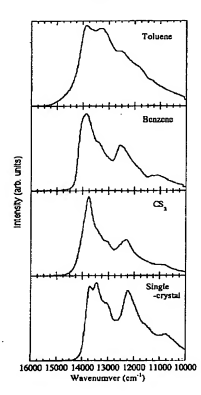
[図6]





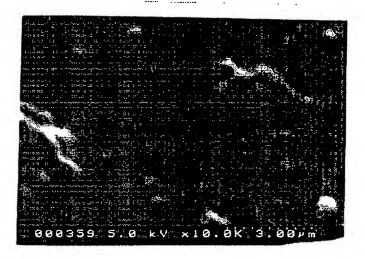


【図7】



【図8】

図面代用写真

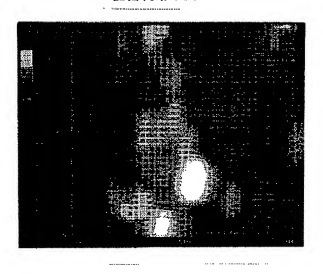


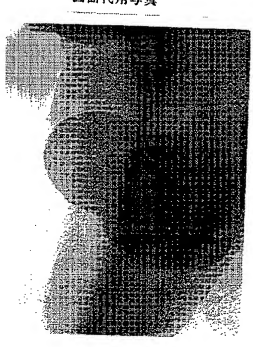
【図12】

図面代用写真

【図9】





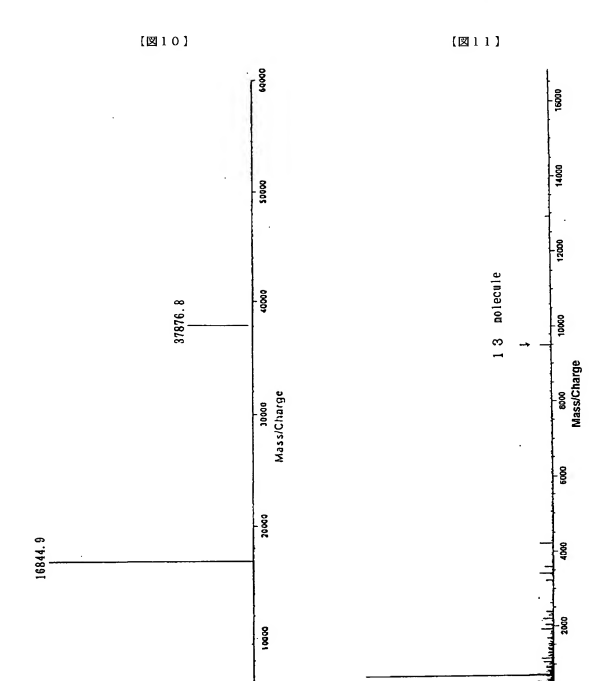


BEST AVAILABLE COPY



5 8 8 5 8 humininin

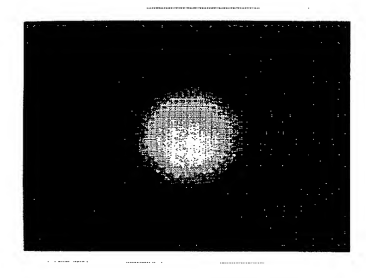
50

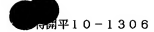






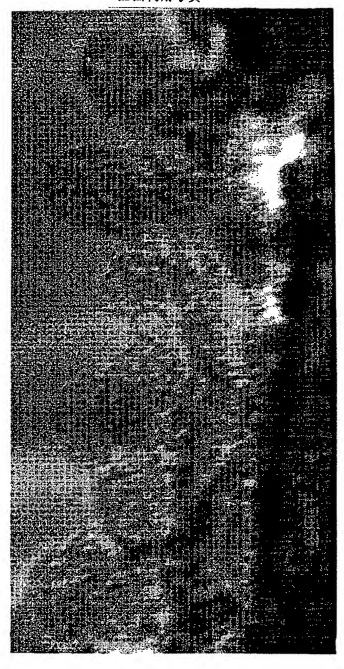
図面代用写真





【図14】

図面代用写真



フロントページの続き

(72)発明者 岩佐 義宏 石川県能美郡辰口町旭台 1 丁目 50番地